Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP04/014830

International filing date: 30 December 2004 (30.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: DE

Number: 103 61 832.5

Filing date: 30 December 2003 (30.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 18 February 2005 (18.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



PCT/EP200 4 / 0 1 4 8 3 0

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 61 832.5

Anmeldetag:

30. Dezember 2003

Anmelder/Inhaber:

Celanese Ventures GmbH, 65926 Frankfurt/DE

Bezeichnung:

Protonenleitende Membran und deren Verwendung

IPC:

B 01 D, C 08 J, H 01 M

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 25. Januar 2005 Deutsches Patent- und Markenamt Der Präsident

Im Auftrag



Protonenleitende Membran und deren Verwendung

als Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM) in sogenannten PEM-Brennstoffzellen eignet. Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige protonenleitende Polymermembran thermischen Eigenschaften vielfältig eingesetzt werden kann und sich insbesondere auf Basis von Polyazolen, die aufgrund ihrer hervorragenden chemischen und

Präpolymer in einer Festphasen-Polymerisation bei Temperaturen von bis zu 400°C durch Umsetzung von 3,3′,4,4′-Tetraaminobiphenyl mit Isophthalsäure bzw. deren Estern in der Schmelze. Das entstehende Präpolymer erstarrt im Reaktor und wird bekannt. Die Herstellung derartiger Polybenzimidazole (PBI) erfolgt üblicherweise Polyazole wie beispielsweise Polybenzimidazole (@Celazole) sind seit langem anschließend mechanisch zerkleinert. Anschließend wird das pulverförmige endpolymerisiert und das gewünschte Polybenzimidazole erhalten.

13

9

Zur Herstellung von Polymerfolien wird das PBI in einem weiteren Schritt in polaren, aprotischen Lösemitteln wie beispielsweise Dimethylacetamid (DMAc) gelöst und eine Folie mittels klassischer Verfahren erzeugt.

PEM-Brennstoffzellen sind bereits bekannt. Die basischen Polyazol-Folien werden mit konzentrierter Phosphorsäure oder Schwefelsäure dotiert und wirken dann als Protonenleitende, d.h. mit Säure dotierte Polyazol-Membranen für den Einsatz in Protonenleiter und Separatoren in sogenannten Polymerelektrolyt-Membran-Brennstoffzellen (PEM-Brennstoffzellen).

25

39

verarbeitet – bei Dauerbetriebstemperaturen oberhalb 100°C insbesondere oberhalb aufwendige Gasaufbereitung bzw. Gasreinigung entfernt werden müssen. Durch die 120°C in Brennstoffzellen eingesetzt werden. Diese hohe Dauerbetriebstemperatur Bedingt durch die hervorragenden Eigenschaften des Polyazol-Polymeren können derartige Polymerelektrolytmembranen - zu Membran-Elektroden-Einheiten (MEE) Katalysatoren auf Edelmetallbasis zu erhöhen. Insbesondere bei der Verwendung erlaubt es die Aktivität der in der Membran-Elektroden-Einheit (MEE) enthaltenen deutliche Mengen an Kohlenmonoxid enthalten, die überlicherweise durch eine von sogenannten Reformaten aus Kohlenwasserstoffen sind im Reformergas Möglichkeit die Betriebstemperatur zu erhöhen, können deutlich höhere Konzentrationen an CO-Verunreinigungen dauerhaft toleriert werden.

35

 \sim

olymer-Elektrolyt-Membranen auf Basis von Polyazol-Polymeren Elektroden-Einheit reduziert werden. Beides ist für einen Masseneinsatz von PEMkann zum einen auf die aufwendige Gasaufbereitung bzw. Gasreinigung teilweise Brennstoffzellen unabdingbare Voraussetzung, da ansonsten die Kosten für ein verzichtet werden und andererseits die Katalysatorbeladung in der Membran-PEM-Brennstoffzellen-System zu hoch sind. Durch Eins

insgesamt jedoch noch zu verbessern. Darüber hinaus haben die bislang bekannten deutschen Patentanmeldung Nr. 10109829.4 wird eine Polymermembran auf Basis Polymermembranen einen hohen Gehalt an Dimethylacetamid (DMAc), der mittels Polyazolen zeigen bereits ein günstiges Eigenschaftsprofil. Aufgrund der für PEM-Brennstoffzellen angestrebten Anwendungen, insbesondere im Automobilbereichund der dezentralen Strom- und Wärmeerzeugung (Stationärbereich), sind diese bekannter Trocknungsmethoden nicht vollständig entfernt werden kann. In der von Polyazolen beschrieben, bei der die DMAc-Kontamination beseitigt wurde. Die bislang bekannten mit Säure dotierten Polymermembrane auf Basis von

2

15

Aus den deutschen Patentanmeldung Nr. 10117686.4, 10117687.2 und 10144815.5 ausgezeichnete Leistung, insbesondere bei Betriebstemperaturen oberhalb von 100°C. Nachteilig an diesen Membranen ist jedoch, daß sie eine relative hohe Polyphosphorsäuren hergestellt werden. Diese Membranen zeigen eine sind Polymermembranen auf Basis von Polyazolen bekannt, die aus Überspannung, insbesondere an der Kathode aufweisen

20

25

30

aufweisen und andererseits eine gesteigerte spezifische Leitfähigkeit, insbesondere anwendungstechnischen Vorteile der Polymermembran auf Basis von Polyazolen Polymermembranen auf Basis von Polyazolen bereitzustellen, die einerseits die bei Betriebstemperaturen oberhalb von 100°C, aufweisen und zusätzliche eine deutlich niedrigere Überspannung, insbesondere an der Kathode aufweisen. Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es organische Säure enthaltende

Polymere in organischen Phosphonsäureanhydriden suspendiert bzw. gelöst zur Bei dieser neuen Membran kann auf die in der deutschen Patentanmeldung Nr. Polyazolen erhalten werden kann, wenn das kommerziell erhältliche Polyazol-Wir,haben nun gefunden, daß eine protonenleitende Membran auf Basis von 10109829.4 beschriebe spezielle Nachbehandlung verzichtet werden. Herstellung der Membran eingesetzt wird

nermembran auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfass Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine protonenleitel

- Lösen des Polyazol-Polymeren in organischen Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion, 8
 - Temperaturen von bis zu 400°C, vorzugsweise bis zu 350°C, insbesondere von Erwärmen der Lösung erhältlich gemäß Schritt A) unter Inertgas auf bis zu 300°C, â
- Bilden einer Membran unter Verwendung der Lösung des Polyazol-Polymeren gemäß Schritt B) auf einem Träger und \odot
- Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran bis diese selbsttragend ist. a

Die in Schrift A) eingesetzten Polymere auf Basis von Polyazol enthalten wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel (I) und/oder (II)

$$- Ar^2 - X$$
 (II)

worin

gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann, Ā

25

- gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann, Ā.
- gleich oder verschieden sind und für eine zwei oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann, Ar^2

30

aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eine 1-20 Kohlenstoffatome gleich oder verschieden ist und für Sauerstoff, Schwefel oder eine

Bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Gruppen leiten sich von Benzol, Naphthalin, Biphenyl, Diphenylether, Diphenylmethan, Diphenyldimethylmethan,

Isulfon, Chinolin, Pyridin, Bipyridin, Anthracen und Phenanthren, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab. Bisphenon,

bevorzugte Gruppen leiten sich von Benzol und Biphenylen, die gegebenenfalls auch beispielsweise kann Ar¹ ortho-, meta- und para-Phenylen sein. Besonders Dabei ist das Substitionsmuster von Ar¹ beliebig, im Falle vom Phenylen substituiert sein können, ab.

Kohlenstoffatomen, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl- und t-Butyl-Gruppen. Sevorzugte Alkylgruppen sind kurzkettige Alkylgruppen mit 1 bis 4

9

3evorzugte aromatische Gruppen sind Phenyl- oder Naphthyl-Gruppen. Die Alkylgruppen und die aromatischen Gruppen können substituiert sein Bevorzugte Substituenten sind Halogenatome wie z. B. Fluor, Aminogruppen oder kurzkettige Alkylgruppen wie z. B. Methyl- oder Ethylgruppen

13

Bevorzugt sind Polyazole mit wiederkehrenden Einheiten der Formel (I) bei denen die Reste X innerhalb einer wiederkehrenden Einheit gleich sind.

20

Die Polyazole können grundsätzlich auch unterschiedliche wiederkehrende Einheiten aufweisen, die sich beispielsweise in ihrem Rest X unterscheiden. Vorzugsweise edoch weist es nur gleiche Reste X in einer wiederkehrenden Einheit auf.

Einheiten der Formel (I) und/oder (II) enthält, die sich voneinander unterscheiden. Sopolymere, periodische Copolymere und/oder alternierende Polymere vorliegen. enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Copolymer, das mindestens zwei In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer Die Polymere können als Blockcopolymere (Diblock, Triblock), statistische

n einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Polyazol, das nur Einheiten der Formel (I) und/oder (II) enthälf.

ganze Zahl größer gleich 10. Besonders bevorzugte Polymere enthalten mindestens Die Anzahl der wiederkehrende Azoleinheiten im Polymer ist vorzugsweise eine 100 wiederkehrende Azoleinheiten.

35

2

2

2

wobei n und m eine ganze Zahl größer gleich 10, vorzugsweise größer gleich 100 ist.

Die eingesetzten Polyazole, inbesondere jedoch die Polybenzimidazole zeichnen sich durch ein hohes Molekulargewicht aus. Gemessen als Intrinsische Viskosität beträgt diese mindestens 0,2 dl/g, vorzugsweise 0,2 bis 3 dl/g.

Polybenzoxazole, Polyoxadiazole, Polyquinoxalines, Polythiadiazole Poly(pyridine), Weitere bevorzugte Polyazol-Polymere sind Polyimidazole, Polybenzthiazole, Poly(pyrimidine), und Poly(tetrazapyrene).

len handelt es

oder um linearen Verbindungen der Formel

12

oder um Anhydride der mehrfachen organsichen Phosphonsäuren wie z.B. der Formel von Anhydride der Diphosphonsäure

worin der Rest R und R' gleich oder verschieden ist und für eine $C_1 - C_{20} - K_{20} - K_$

15

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter einer C₁ – C₂₀–kohlenstoffhaltigen Gruppe bevorzugt die Reste C₁-C₂₀-Alkyl, besonders bevorzugt Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, n-Pentyl, s-Pentyl, Cyclopentyl, n-Butyl, i-Butyl, t-Butyl, n-Pentyl, s-Pentyl, Cyclopentyl, n-Octyl oder Cyclooctyl, C₁ – C₂₀ – Alkenyl, besonders bevorzugt Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Cyclopentenyl, Hexenyl, Cyclohexenyl, Octenyl oder Cyclooctenyl, C₁ – C₂₀ – Alkinyl, besonders bevorzugt Ethinyl, Pentinyl, Hexinyl oder Octinyl, C₅-C₂₀-Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Oder Anthracenyl, C₁ – C₂₀ – Fluoralkyl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl oder 2,2,2-Trifluorethyl, C₅-C₂₀-Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl, Anthracenyl, Triphenylenyl, [1,1,3,1,1]Terphenyl-2'-yl, Binaphthyl oder Phenanthrenyl, C₅-C₂₀-Fluoraryl, besonders bevorzugt Tetrafluorophenyl oder Heptafluoronaphthyl, C₇-C₂₀-Alkoxy,

20

25

9

Vinylphenyl, p-Vinylphenyl, C₈-C₂₀-Arylalkinyl, besonders bevorzugt o-Ethinylphenyl, it Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy, i-Butoxy, soropylphenyl, 2,6-Di-t-butylphenyl, o-t-Butylphenyl, m-t-Butylphenyl, p-t-Butylphenyl, oder Nitril verstanden, wobei eine oder mèhrere C₁-C₂₀-kohlenstoffhaltige Gruppen sevorzugt o-Tolyl, m-Tolyl, p-Tolyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,6-Diethylphenyl, 2,6-Di-isesonders bevorzugt Carbonyl, Benzoyl, Oxybenzoyl, Benzoyloxy, Acetyl, Acetoxy besonders bevorzugt o-Methoxyphenyl, m-Phenoxymethyl, p-Phenoxymethyl, C₁₂-Sutoxy oder t-Butoxy, C₆-C₂₀-Aryloxy, besonders bevorzugt Phenoxy, Naphthoxy, Diphenylmethyl, Triphenylmethyl oder Naphthalinylmethyl, C7-C20-Aryloxyalkyl, Siphenyloxy, Anthracenyloxy, Phenanthrenyloxy, C7-C20-Arylalkyl, besonders sesonders bevorzugt Furyl, Benzofuryl, 2-Pyrolidinyl, 2-Indolyl, 3-Indolyl, 2,3n-Ethinylphenyl oder p-Ethinylphenyl, C₂ – C₂₀ – heteroatomhaltige Gruppe, besonders bevorzugt 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, Acridinyl, Benzochinolinyl oder Benzoisochinolinyl, C₄-C₂₀-Heterocycloalkyl, C₂₀-Aryloxyaryl, besonders bevorzugt p-Phenoxyphenyl, C₅-C₂₀-Heteroaryl, Dihydroindolyl, C₈-C₂₀-Arylalkenyl, besonders bevorzugt o-Vinylphenyl, m-C7-C20-Alkylaryl, besonders bevorzugt Benzyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, ein cyclisches System bilden können.

2

Bei den vorstehend genannten $C_1 - C_{20}$ -kohlenstoff-haltigen Gruppen können ein oder mehrere nicht benachbarte CH_2 - Gruppen durch -O-, -S-, -NR 1 - oder -CONR 2 ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

2

Bei den vorstehend genannten $C_1 - C_{20}$ –kohlenstoff-haltigen Gruppen die aromatische Systeme aufweisen können ein oder mehrere nicht benachbarte CH-Gruppen durch -O-, -S-, -NR¹ - oder –CONR² ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

25

Die Reste R¹ und R² sind gleich oder verschieden bei jedem Auftreten H oder ein aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen.

3

Besonders bevorzugt sind organische Phosphonsäureanhydride die teil- oder perfluoriert sind.

Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäureanhydride sind kommerziell erhältlich, beispielsweise das Produkt [®]T3P (Propan-Phosphonsäureanhydrid) der Firma Clariant.

Ξ

innen auch in verden. Bei der diese beispielsweise von Riedel-de Haen erhältlich sind. Die Polyphosphorsäuren (acidimetrisch) von mindestens 83%. Anstelle einer Lösung der Monomeren kann Polyphosphorsäure handelt es sich um handelsübliche Polyphosphorsäuren wie $H_{n+2}P_nO_{3n+1}$ (n>1) besitzen üblicherweise einen Gehalt berechnet als P_2O_5 Kombination mit Polyphosphorsäure und/oder mit P₂O₅ eingesetz Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäurean auch eine Dispersion/Suspension erzeugt werden. Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäureanhydride können auch in Kombination mit einfachen und oder mehrfachen organischen Phosphonsäuren eingesetzt werden.

2

0

Bei den einfachen und oder mehrfachen organischen Phosphonsäuren handelt es sich um Verbindungen der Formel

R-PO₃H₂

H₂O₃P-R-PO₃H₂

 $R f PO_3 H_2 J_n$

22

worin der Rest R gleich oder verschieden ist und für eine C₁ – C₂₀ – kohlenstoffhaltigen Gruppe steht.

besonders bevorzugt Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder 2,2,2-Trifluorethyl, C₆-C₂₀propylphenyl, 2,6-Di-t-butylphenyl, o-t-Butylphenyl, m-t-Butylphenyl, p-t-Butylphenyl, besonders bevorzugt Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy, i-Butoxy, sbevorzugt o-Tolyl, m-Tolyl, p-Tolyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,6-Diethylphenyl, 2,6-Di-i-Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl, Anthracenyl, Triphenylenyl, Cyclopentyl, n-Hexyl, Cyclohexyl, n-Octyl oder Cyclooctyl, Cs-C20-Aryl, besonders Butoxy oder t-Butoxy, Ce-C20-Aryloxy, besonders bevorzugt Phenoxy, Naphthoxy, besonders bevorzugt Tetrafluorophenyl oder Heptafluoronaphthyl, C₁-C₂₀-Alkoxy, Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter einer C_1 – C_{20} –kohlenstoffhaltigen Gruppe bevorzugt die Reste C₁-C₂₀-Alkyl, besonders bevorzugt Methyl, Biphenyloxy, Anthracenyloxy, Phenanthrenyloxy, C7-C20-Arylalkyl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl oder Anthracenyl, C1 - C20 - Fluoralkyl, [1,1;3,1"]Terphenyl-2'-yl, Binaphthyl oder Phenanthrenyl, Ce-C20-Fluoraryl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, n-Pentyl, s-Pentyl, C₇-C₂₀-Alkylaryl, besonders bevorzugt Benzyl, Ethylphenyl, Propylphenyl,

henylmethyl oder Naphthalinylmethyl, C7-C20-Aryloxyalkyl,

7

Benzoyl, Oxybenzoyl, Benzoyloxy, Acetyl, Acetoxy oder Nitril verstanden, wobei eine Dihydroindolyl, $C_2 - C_{20}$ – heteroatomhaltige Gruppe, besonders bevorzugt Carbonyl, besonders bevorzugt o-Methoxyphenyl, m-Phenoxymethyl, p-Phenoxymethyl, C₁₂oder mehrere C₁-C₂₀-kohlenstoffhaltige Gruppen ein cyclisches System bilden besonders bevorzugt Furyl, Benzofuryl, 2-Pyrolidinyl, 2-Indolyl, 3-Indolyl, 2,3besonders bevorzugt 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, Acridinyl, Benzochinolinyl oder Benzoisochinolinyl, C4-C20-Heterocycloalkyl, C₂₀-Aryloxyaryl, besonders bevorzugt p-Phenoxyphenyl, C₅-C₂₀-Heteroaryl,

oder mehrere nicht benachbarte CH₂- Gruppen durch -O-, -S-, -NR¹- oder --CONR² -Bei den vorstehend genannten $C_1 - C_{20}$ -kohlenstoff-haltigen Gruppen können ein ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

3ruppen durch -O-, -S-, -NR¹- oder -CONR² ersetzt sein und ein oder mehrere Haromatische Systeme aufweisen können ein oder mehrere nicht benachbarte CH-Bei den vorstehend genannten C₁ – C₂₀ –kohlenstoff-haltigen Gruppen die Atome können durch F ersetzt sein.

Die Reste R¹ und R² sind gleich oder verschieden bei jedem Auftreten H oder ein aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen.

Besonders bevorzugt sind organische Phosphonsäuren die teil- oder perfluoriert

25

Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäuren sind kommerziell erhältlich, beispielsweise die Produkte der Firma Clariant oder Aldrich.

inylhaltigen Phosphonsäuren wie diese in der deutschen Patentanmeldung Nr. Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäuren umfassen keine 10213540.1 beschrieben werden.

30

vorzugsweise 1:1000 bis 1000:1, insbesondere 1:100 bis 100:1, auf. Insofern diese Phosphonsäureanhydride im Gemisch mit Polyphosphorsäure oder einfachen und oder mehrfachen organischen Phosphonsäuren eingesetzt werden sind diese bei Phosphonsäureanhydride zu Summe aller Polymeren von 1:10000 bis 10000:1, Die in Schritt A) erzeugte Mischung weist ein Gewichtsverhältnis organische den Phosphonsäureanhydriden zu berücksichtigen.

35

15

20

15

2

sauren zugesetzt werden. Diese Zugabe kann vor und/oder während Schritt B) bzw. vor Schritt C) 힏 Phosphonsäuren, vorzugsweise perfluorierte organische Phospi Des weiteren können der in Schritt A) erzeugten Mischung we erfolgen. Hierdurch kann die Viskosität gesteuert werden.

Hierdurch kann die Viskosität auf den gewünschten Wert eingestellt und die Bildung der Membran erleichtert werden. Die Temperatur der erwärmten Lösung beträgt bis zu 400°C, vorzugsweise zwischen 150 und 350°C, insbesondere zwischen 190 und Die Schichtbildung gemäß Schritt C) erfolgt mittels an sich bekannter Maßnahmen Herstellung bekannt sind. Als Träger sind alle unter den Bedingungen als inert zu gegebenenfalls mit Phosphorsäure (konz. Phosphorsäure, 85%) versetzt werden. bezeichnenden Träger geeignet. Zur Einstellung der Viskosität kann die Lösung (Gießen, Sprühen, Rakeln) die aus dem Stand der Technik zur Polymerfilm-300°C.

10

vorzugsweise zwischen 30 und 3500 µm, insbesondere zwischen 50 und 3000 µm. Die gemäß Schritt C) erzeugte Schicht hat eine Dicke zwischen 20 und 4000 µm,

12

Feuchtigkeit bei Temperaturen und für eine Dauer bis die Schicht eine ausreichende Festigkeit für den Einsatz in Brennstoffzellen besitzt (Schritt D). Die Behandlung Die Behandlung der gemäß Schritt C) erzeugten Membran in Gegenwart von cann soweit erfolgen, daß die Membran selbsttragend ist, so daß sie ohne 3eschädigung vom Träger abgelöst werden kann.

20

25

Feuchtigkeit bzw. Wasser und/oder Wasserdampf bzw. und/oder wasserenthaltende von organo-Phosphonsäuren und/oder Phosphorsäure (insofern Polyphosphorsäure Phosphorsäure. Die Behandlung erfolgt vorzugsweise unter Normaldruck, kann aber organischen Phosphonsäureanhydriden durch partielle Hydrolyse unter Ausbildung Phosphorsäure von bis zu 85% bzw. und/oder in einer Mischung aus organischen Die Behandlung der Membran in Schritt D) erfolgt bei Temperaturen oberhalb 0°C auch unter Einwirkung von Druck erfolgen. Wesentlich ist, daß die Behandlung in Phosphonsäuren und/oder Sulfonsäuren enthaltenden Mischung in Wasser oder Gegenwart von ausreichender Feuchtigkeit geschieht, wodurch die anwesende and kleiner 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10°C und 120°C, inspesondere zwischen Raumtemperatur (20°C) und 90°C, in Gegenwart von nit verwendet wurde) zur Verfestigung der Membran beiträgt.

39

35

Bei der Hydrolyse der organischen Phosphonsäureanhydriden gebildeten organo-Phosphonsäuren

ühren zu einer unerwarteten Reduzierung der Überspannung, insbesondere an der Kathode in einer Membran-Elektroden-Einheit die aus der erfindungsgemäßen Membran hergestellt wird.

Ausbildung einer Membran mit einer Dicke zwischen 15 und 3000 µm, vorzugsweise Die partielle Hydrolyse der organischen Phosphonsäureanhydride in Schritt D) führt zu einer Verfestigung der Membran und zu einer Abnahme der Schichtdicke und zwischen 20 und 2000 µm, insbesondere zwischen 20 und 1500 µm, die selbsttragend ist

9

Die obere Temperaturgrenze der Behandlung gemäß Schritt D) beträgt in der Regel iberhitztem Dampf kann dieser Dampf auch heißer als 150°C sein, Wesentlich für 150°C. Bei extrem kurzer Einwirkung von Feuchtigkeit, beispielsweise von die Temperaturobergrenze ist die Dauer der Behandlung

13

Die partielle Hydrolyse (Schritt D) kann auch in Klimakammern erfolgen bei der unter contaktierenden Umgebung beispielsweise Gase wie Luft, Stickstoff, Kohlendioxid definierter Feuchtigkeitseinwirkung die Hydrolyse gezielt gesteuert werden kann. oder andere geeignete Gase, oder Wasserdampf gezielt eingestellt werden. Die 3ehandlungsdauer ist abhängig von den vorstehend gewählten Parametern. fierbei kann die Feuchtigkeit durch die Temperatur bzw. Sättigung der

2

Weiterhin ist die Behandlungsdauer von der Dicke der Membran abhängig.

25

nin zu ganzen Tagen, beispielsweise an der Luft bei Raumtemperatur und geringer Minuten, beispielsweise unter Einwirkung von überhitztem Wasserdampf, oder bis elativer Luftfeuchtigkeit. Bevorzugt beträgt die Behandlungsdauer zwischen 10 n der Regel beträgt die Behandlungsdauer zwischen wenigen Sekunden bis Sekunden und 300 Stunden, insbesondere 1 Minute bis 200 Stunden.

Die gemäß Schritt D) erhaltene Membran kann selbsttragend ausgebildet werden, d.h. sie kann vom Träger ohne Beschädigung gelöst und anschließend gegebenenfalls direkt weiterverarbeitet werden.

Über den Grad der Hydrolyse, d.h. die Dauer, Temperatur und Umgebungsfeuchtigkeit, ist die Konzentration an Phosphonsäure und damit die Leitfähigkeit der erfindungsgemäßen Polymermembran einstellbar. Erfindungsgemäßwird die Konzentration der Protonen als Ionenaustauschkapazität angegeben (IEC-Ion exchange capacity). Im Rahmen der vorliegenden Erfindung ist eine IEC von mindestens 2 eq/g, bevorzugt 5 eq/g, besonders bevorzugt 10 eq/g.

10

15

Im Anschluß an die Behandlung gemäß Schrift D) kann die Membran durch Einwirken von Hitze in Gegenwart von Luftsauerstoff an der Oberfläche noch vernetzt werden. Diese Härtung der Membranoberfläche verbessert die Eigenschaften der Membran zusätzlich.

Die Vernetzung kann auch durch Einwirken von IR bzw. NIR (IR = InfraRot, d. h. Licht mit einer Wellenlänge von mehr als 700 nm; NIR = Nahes IR, d. h. Licht mit einer Wellenlänge im Bereich von ca. 700 bis 2000 nm bzw. einer Energie im Bereich von ca. 0.6 bis 1.75 eV) erfolgen. Eine weitere Methode ist die Bestrahlung mit ß-Strahlen. Die Strahlungsdosis beträgt hierbei zwischen 5 und 200 kGy.

20

25

Die erfindungsgemäße Polymermembran weist verbesserte Materialeigenschaften gegenüber den bisher bekannten dotierten Polymermembranen auf. Insbesondere zeigen sie im Vergleich mit bekannten dotierten Polymermembranen bessere Leistungen. Diese begründet sich insbesondere durch eine verbesserte Protonenleitfähigkeit. Diese beträgt bei Temperaturen von 120°C mindestens 0,1 S/cm, vorzugsweise mindestens 0,11 S/cm, insbesondere mindestens 0,12 S/cm.

39

Die erfindungsgemäßen Membranen können neben den Polymeren auf Basis von Polyazolen auch weitere Polymere als Blendmaterial beinhalten. Die Blendkomponente hat dabei im Wesentlichen die Aufgabe die mechanischen Eigenschaften zu verbessern und die Materialkosten zu verringern.

35

35

Hierzu kann das zusätzliche Blendmaterial vor, während oder nach Schritt A) und/oder B) oder vor Schritt C) zugegeben werden. Als Blendmaterial kommen

16

Polyetherst sbesondere die in der deutschen Patentanmeldung Nr. 10052242.4 beschriebenen Polyethersulfone, in Betracht. Zu den weiteren Polymeren, die als Blendkomponente eingesetzt werden können, gehören unter anderem Polyolefine, wie Poly(cloropren), Polyacetylen, Polyphenylen, Poly(p-xylylen), Polyarimethylen, Polyamethylen, Polywinylamin, Poly(N-vinylarkohol, Polyvinylarkohol, Polyvinylaretat, Polyvinylether, Polyvinylamin, Poly(N-vinylacetamid), Polyvinylether, Polyvinylether, Polyvinylether, mit Perfluorpropylen, Copolymere von PTFE mit Hexafluoropropylen, mit Perfluorpropylvinylether, mit Trifluoronitrosomethan, mit Sulfonylfluoridvinylether, mit Carbalkoxy-perfluoralkoxyvinylether, Polychlortrifluorethylen, Polycyanacrylate, Polyvinylidenfluorid, Polyacrolein, Polyacrylamid, Polyacrylnitril, Polycyanacrylate, Polymethacrylimid, Cycloolefinische Copolymere, insbesondere aus Norbornen; Polymere mit C-O-Bindungen in der Hauptkette, beispielsweise

2

Polytetrahydrofuran, Polyphenylen, Polyphopylenoxid, Polyetnavid, Polytetrahydrofuran, Polyphenylenoxid, Polyetherketon, Polyester, insbesondere Polyhydroxyessigsäure, Polyethylenterephthalat, Polyhydroxybenzoat, Polyhydroxypropionsäure, Polypivalolacton, Polycaprolacton, Polymalonsäure, Polycaprolacton, Polycaprolacton, Polycaprolacton, Polymalonsäure, Polycaprolacton, Polycaprolacton, Polycaprolacton, Polycaprolacton, Polycaprolacton, Polymalonsäure, Polycaprolacton, Polycapr

Polymere C-S-Bindungen in der Hauptkette, beispielsweise Polysulfidether, Polyphenylensulfid, Polyethersulfon; Polymere C-N-Bindungen in der Hauptkette, beispielsweise Polyimine, Polyisocyanide, Polyetherimin, Polyanilin, Polyamide, Polyhydrazide, Polyurethane, Polyimide, Polyazole, Polyazine;

20

Flüssigkristalline Polymere, insbesondere Vectra sowie Anorganische Polymere, beispielsweise Polysilane, Polycarbosilane, Polysiloxane, Polykieselsäure, Polysilikate, Silicone, Polyphosphazene und Polythiazyl.

25

Zur Anwendung in Brennstoffzellen mit einer Dauergebrauchstemperatur oberhalb 100°C werden solche Blend-Polymere bevorzugt, die eine Glasübergangstemperatur oder Vicat-Erweichungstemperatur VST/A/50 von mindestens 100°C, bevorzugt mindestens 150°C und ganz besonders bevorzugt mindestens 180°C haben. Hierbei sind Polysulfone mit einer Vicat-Erweichungstemperatur VST/A/50 von 180°C bis 230°C bevorzugt.

39

Zu den bevorzugten Polymeren gehören Polysulfone, insbesondere Polysulfon mit Aromaten in der Hauptkette. Gemäß einem besonderen Aspekt der vorliegenden Erfindung weisen bevorzugte Polysulfone und Polyethersulfone eine Schmelzvolumenrate MVR 300/21,6 kleiner oder gleich 40 cm³/ 10 min,

ugt kleiner

Gemäß einem besonderen Aspekt kann die Polymermembran mindestens ein Polymer mit aromatischen Sulfonsäuregruppen und/oder Phosphonsäuregruppen umfassen. Aromatische Sulfonsäuregruppen und/oder Phosphonsäuregruppen sind Gruppen, bei denen die Sulfonsäuregruppe (-SO₃H) und/oder Phosphonsäuregruppen (-PO₃H₂) kovalent an eine aromatischen oder heteroaromatischen Gruppe gebunden ist. Die aromatische Gruppe kann ein Teil der Hauptkette (back bone) des Polymeren oder ein Teil einer Seitengruppe sein, wobei Polymere mit aromatischen Gruppen in der Hauptkette bevorzugt sind. Die Sulfonsäuregruppen und/oder Phosphonsäuregruppen können vielfach auch in Form der Salze eingesetzt werden. Des weiteren können auch Derivate, beispielsweise Ester, insbesondere Methyl- oder Ethylester, oder Halogenide der Sulfonsäuren verwendet werden, die beim Betrieb der Membran in die Sulfonsäure umgesetzt werden.

10

2

20

Benzopyridin, Benzopyrazin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzotriazin, Indolizin, und Phenanthren ab, die gegebenenfalls auch substituiert sein können. Bevorzugte 1,2,4-Triazin, 1,2,4,5-Triazin, Tetrazin, Chinolin, Isochinolin, Chinoxalin, Chinazolin, Substituenten sind Halogenatome wie z. B. Fluor, Aminogruppen, Hydroxygruppen Benzo[b]thiophen, Benzo[b]furan, Indol, Benzo[c]thiophen, Benzo[c]furan, Isoindol, Benzochinolin, Phenoxazin, Phenothiazin, Acridizin, Benzopteridin, Phenanthrolin sothiazol, Isoxazol, Pyrazol, 1,3,4-Oxadiazol, 2,5-Diphenyl-1,3,4-oxadiazol, 1,3,4-Bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Gruppen leiten sich von Benzol, Pyridopyridin, Imidazopyrimidin, Pyrazinopyrimidin, Carbazol, Aciridin, Phenazin, Vaphthalin, Biphenyl, Diphenylether, Diphenylmethan, Diphenyldimethylmethan, Carbazol, Pyridin, Bipyridin, Pyrazin, Pyrazol, Pyrimidin, Pyridazin, 1,3,5-Triazin, ľhiadiazol, 1,3,4-Triazol, 2,5-Diphenyl-1,3,4-triazol, 1,2,5-Triphenyl-1,3,4-triazol, Cinnolin, 1,8-Naphthyridin, 1,5-Naphthyridin, 1,6-Naphthyridin, 1,7-Naphthyridin, Bisphenon, Diphenylsulfon, Thiophen, Furan, Pyrrol, Thiazol, Oxazol, Imidazol, ,2,4-Oxadiazol, 1,2,4-Thiadiazol, 1,2,4-Triazol, 1,2,3-Triazol, 1,2,3,4-Tetrazol, Benzopyrazol, Benzothiadiazol, Benzotriazol, Dibenzofuran, Dibenzothiophen, Diphenylether, Anthracen, Benzopyrrol, Benzooxathiadiazol, Benzooxadiazol, Phthalazin, Pyridopyrimidin, Purin, Pteridin oder Chinolizin, 4H-Chinolizin, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzisoxazol, Benzisothiazol, oder Alkylgruppen.

25

30

139

Dabei ist da tionsmuster beliebig, im Falle vom Phenylen beispielsweise kann ortho-, meta- und para-Phenylen sein. Besonders bevorzugte Gruppen leiten sich von Benzol und Biphenylen, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab.

Bevorzugte Alkylgruppen sind kurzkettige Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl- und t-Butyl-Gruppen.

Bevorzugte aromatische Gruppen sind Phenyl- oder Naphthyl-Gruppen. Die Alkylgruppen und die aromatischen Gruppen können substituiert sein.

Die mit Sulfonsäuregruppen modifizierten Polymere besitzen vorzugsweise einen Gehalt an Sulfonsäuregruppen im Bereich von 0,5 bis 3 meq/g, vorzugsweise 0,5 bis 2 meq/g. Dieser Wert wird über die sog. Ionenaustauschkapazität (IEC) bestimmt.

15

Zur Messung der IEC werden die Sulfonsäuregruppen in die freie Säure überführt. Hierzu wird das Polymere auf bekannte Weise mit Säure behandelt, wobei überschüssige Säure durch Waschen entfernt wird. So wird das sulfonierte Polymer zunächst 2 Stunden in siedendem Wasser behandelt. Anschliessend wird überschüssiges Wasser abgetupt und die Probe während 15 Stunden bei 160°C im Vakkumtrockenschrank bei p<1 mbar getrocknet. Dann wird das Trockengewicht der Membran bestimmt. Das so getrocknete Polymer wird dann in DMSO bei 80°C während 1h gelöst. Die Lösung wird anschliessend mit 0,1 M NaOH titriert. Aus dem Verbrauch der Säure bis zum Equivalentpunkt und dem Trockengewicht wird dann die Ionenaustauschkapazität (IEC) berechnet.

20

25

Polymere mit an aromatische Gruppen kovalent gebundene Sulfonsäuregruppen sind in der Fachwelt bekannt. So können Polymer mit aromatischen Sulfonsäuregruppen beispielsweise durch Sulfonierung von Polymeren hergestellt werden. Verfahren zur Sulfonierung von Polymeren sind in F. Kucera et. al. Polymer Engineering and Science1988, Vol. 38, No 5, 783-792 beschrieben. Hierbei können die Sulfonierungsbedingungen so gewählt werden, dass ein niedriger. Sulfonierungsgrad entsteht (DE-A-19959289).

30

Im Hinblick auf Polymere mit aromatischen Sulfonsäuregruppen, deren aromatische Reste Teil der Seitengruppe sind, sei insbesondere auf Polystyrolderivate verwiesen. So beschreibt die Druckschrift US-A-6110616 Copolymere aus Butadien und Styrol und deren anschließende Sulfonierung zur Verwendung für Brennstoffzellen.

35

n Monomeren erte Polymere wie in US-A-5422411 beschrieben durch Copolymerisation aus Trifluorostyrol und erhalten werden, die Säuregruppen umfassen. So können perflu Des weiteren können derartige Polymere auch durch Polyreak sulfonylmodifiziertem Trifuorostyrol hergestellt werden.

Polyetherketone (DE-A-4219077, WO96/01177), sulfonierte Polysulfone (J. Membr. hochtemperaturstabile Thermoplaste eingesetzt, die an aromatische Gruppen gebundene Sulfonsäuregruppen aufweisen. Im allgemeinen weisen derartige Sci. 83 (1993) p.211) oder sulfoniertes Polyphenylensulfid (DE-A-19527435) Polymere in der Hauptkette aromatische Gruppen auf. So sind sulfonierte Gemäß einem besonderen Aspekt der vorliegenden Erfindung werden bevorzugt

10

Mischungen bevorzugt sind, die Polymere mit Aromaten in der Hauptkette aufweisen. Die zuvor dargelegten Polymere mit an Aromaten gebundenen Sulfonsäuregruppen können einzeln oder als Mischung eingesetzt werden, wobei insbesondere

2

Sulfonsäuregruppen kann, je nach Art des Polymeren sowie dessen Verarbeitbarkeit Molekulargewichts M_w im Bereich von 5000 bis 10 000 000, insbesondere 10000 bis Aspekt der vorliegenden Erfindung werden Polymere mit an Aromaten gebundenen Vorzugsweise liegt der Polydispersitätsindex im Bereich 1 bis 5, insbesondere 1 bis Sulfonsäuregruppen, die einen geringen Polydispersitätsindex M_w/M_n aufweisen. 1000 000, besonders bevorzugt 15 000 bis 50 000. Gemäß einem besonderen in weiten Bereichen liegen. Vorzugsweise liegt das Gewichtsmittel des Das Molekulargewicht der Polymere mit an Aromaten gebundenen

2

25

Membran zusätzlich noch Füllstoffe, insbesondere protonenleitende Füllstoffe, sowie zusätzliche Säuren zugesetzt werden. Die Zugabe kann entweder vor, während oder Zur weiteren Verbesserung der anwendungstechnischen Eigenschaften können der nach Schrift A) und/oder Schrift B) oder vor Schrift C) erfolgen

39

CsH2PO4, CaHPO4, MgHPO4, HSbP2O8, HSb3P2O14, H5Sb5P2O20, Ce(HPO4)2, Ti(HPO4)2, KH2PO4, NaH2PO4, LiH2PO4, NH4H2PO4, CSHSO₄, Fe(SO₄)₂, (NH₄)₃H(SO₄)₂, LiHSO₄, NaHSO₄, KHSO₄, Phosphate wie Zr₃(PO₄)₄, Zr(HPO₄)₂, HZr₂(PO₄)₃, UO₂PO₄.3H₂O, H₈UO₂PO₄, Nicht limitierende Beispiele für Protonenleitende Füllstoffe sind RbSO₄, LiN₂H₅SO₄, NH₄HSO₄, Sulfate wie:

35

W₁₂O₄₀.nH₂O (n=21-29), H₃SiW₁₂O₄₀.nH₂O (n=21-29), H₂WO₃, 4SbWO₆, H₃PMo₁₂O₄₀, H₂Sb₄O₁₁, HTaWO₆, HNbO₃, HTiNbO₅, Polysäure

Selenide und Arsenide wie (NH4)3H(SeO4)2, UO2AsO4, (NH4)3H(SeO4)2, KH2AsO4, HTITaO₅, HSbTeO₆, H₅Ti₄O₉, HSbO₃, H₂MoO₄ Cs₃H(SeO₄)₂, Rb₃H(SeO₄)₂,

ZrP, TiP, HfP Phosphide wie

Al₂O₃, Sb₂O₅, ThO₂, SnO₂, ZrO₂, MoO₃ Oxide wie

Zeolithe, Zeolithe(NH4+), Schichtsilikate, Gerüstsilikate, H-Natrolite, Silikate wie

H-Mordenite, NH4-Analcine, NH4-Sodalite, NH4-Gallate, H-

Montmorillonite

2

HClO₄, SbF₅ Säuren wie

Carbide, insbesondere SiC, Si₃N₄, Fasern, insbesondere Glasfasern, Füllstoffe wie

Glaspulvern und/oder Polymerfasern, bevorzugt auf Basis von

Polyazolen.

15

Sauerstofflöslichkeit und Sauerstoffdiffusion und zur Verringerung der Adsorbtion von Phosphorsäure und Phosphat zu Platin. (Electrolyte additives for phosphoric acid fuel cells. Gang, Xiao; Hjuler, H. A.; Olsen, C.; Berg, R. W.; Bjerrum, N. J.. Chem. Dep. Mt%, bevorzugt 0,2-15 wt%, ganz bevorzugt 0,2- 10 wt%) enthalten. Diese Additive Als weiteres kann diese Membran auch perfluorierte Sulfonsäure Additive (0,1-20 Case Cent. A, Tech. Univ. Denmark, Lyngby, Den. J. Electrochem. Soc. (1993), 140(4), ühren zur Leistungsverbesserung, in der Nähe der Kathode zur Erhöhung der 396-902 und Perfluorosulfonimide as an additive in phosphoric acid fuel cell. Razaq, M.; Razaq, A.; Yeager, E.; DesMarteau, Darryl D.; Singh, S.

20

Electrochem. Sci., Case West. Reserve Univ., Cleveland, OH, USA. Vicht limitierende Beispiele für persulfonierte Additive sind: rifluomethansulfonsäure, Kaliumtrifluormethansulfonat, Electrochem. Soc. (1989), 136(2), 385-90.)

25

Vatriumtrifluormethansulfonat, Lithiumtrifluormethansulfonat,

30

Cäsiumnonafluorbutansulfonat, Triethylammoniumperfluorohexasulfonat, ithiumnonafluorbutansulfonat, Ammoniumnonafluorbutansulfonat, Ammoniumtrifluormethansulfonat, Kaliumperfluorohexansulfonat, Vatriumperfluorohexansulfonat, Lithiumperfluorohexansulfonat, Ammoniumperfluorohexansulfonat, Perfluorohexansulfonsäure, Kaliumnonafluorbutansulfonat, Natriumnonafluorbutansulfonat,

Perflurosulfoimide und Nafion.

35

Als weiteres kann die Membran auch als Additive enthalten, die die im Betrieb bei

der Sauerstoffreduktion erzeugten Peroxidradikale abfangen (primäre

Strukturen solcher Additive sind in F. Gugumus in Plastics Additives, Hanser Verlag, Elsevier, 1992; oder H. Zweifel, Stabilization of Polymeric Materials, Springer, 1998 1990; N.S. Allen, M. Edge Fundamentals of Polymer Degradation and Stability, wie in bran und Membranelektrodeneinheit verbessern. Die Funktionsweise und molekularen JP2001118591 A2 beschrieben Lebensdauer und Stabilität der Anitoxidanzien) oder zerstören (sekundäre Antioxidanzien) un beschrieben.

Nicht limitierende Beispiele für solche Additive sind:

9

Nitrosobenzol, Methyl.2-nitroso-propan, Benzophenon, Benzaldehyd-tert.-butyInitron, Hydroxylamine, sterisch gehinderte Alkylamine, sterisch gehinderte Hydroxylamine, Bis(trifluormethyl)nitroxid, 2,2-Diphenyl-1-pikrinylhydrazyl, Phenole, Alkylphenole, sterisch gehinderte Alkylphenole wie zum Beispiel Irganox, aromatische Amine, sterisch gehinderte Amine wie zum Beispiel Chimassorb; sterisch gehinderte sterisch gehinderte Hydroxylaminether, Phosphite wie zum Beispiel Irgafos, Cysteamin, Melanine, Bleioxide, Manganoxide, Nickeloxide, Cobaltoxide.

15

Polymermembranen gehören unter anderem die Verwendung in Brennstoffzellen, bei Eigenschaftsprofils werden die dotierten Polymermembranen vorzugsweise in der Elektrolyse, in Kondensatoren und in Batteriesystemen. Aufgrund ihres Zu möglichen Einsatzgebieten der erfindungsgemäßen, dotierten Brennstoffzellen verwendet.

nsbesondere auf die Patente US-A-4,191,618, US-A-4,212,714 und US-A-4,333,805 verwiesen. Die in den vorstehend genannten Literaturstellen [US-A-4,191,618, US-A-4,212,714 und US-A-4,333,805] enthaltene Offenbarung hinsichtlich des Aufbaues und der Herstellung von Membran-Elektroden-Einheiten, sowie der zu wählenden Die vorliegende Erfindung betrifft auch eine Membran-Elektroden-Einheit, die Informationen über Membran-Elektroden-Einheiten wird auf die Fachliteratur, mindestens eine erfindungsgemäße Polymermembran aufweist. Für weitere Elektroden , Gasdiffusionslagen und Katalysatoren ist auch Bestandteil der Beschreibung.

25

einem Träger auch direkt auf der Elektrode erfolgen. Die Behandlung gemäß Schritt In einer Variante der vorliegenden Erfindung kann die Membranbildung anstelle auf D) kann hierdurch entsprechend verkürzt werden, da die Membran nicht mehr selbsttragend sein muß. Auch eine solche Membran ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

35

35

stand der vorliegenden Erfindung ist eine Elektrode die mit einer protonenleitenden Polymerbeschichtung auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte Ein weitere

22

- Lösen des Polyazol-Polymeren in organischen Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion,
- Femperaturen von bis zu 400°C, vorzugsweise bis zu 350°C, insbesondere von Erwärmen der Lösung erhältlich gemäß Schritt A) unter Inertgas auf ois zu 300°C,
- 3ilden einer Membran unter Verwendung der Lösung des Polyazol-Polymeren gemäß Schritt B) auf einer Elektrode und 0

2

Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran bis diese selbsttragend ist. <u>a</u>

auch für diesen Gegenstand gültig, so daß an dieser Stelle auf deren Wiederholung Die vorstehend beschriebenen Varianten und bevorzugten Ausführungsformen sind verzichtet wird.

2

vorzugsweise zwischen 3 und 2000 μm, insbesondere zwischen 5 und 1500 μm hat. Die Beschichtung hat nach Schritt D) eine Dicke zwischen 2 und 3000 μm,

Eine derartig beschichtete Elektrode kann in einer Membran-Elektroden-Einheit, die gegebenenfalls mindestens eine erfindungsgemäße Polymermembran aufweist, eingebaut werden.

23

Allgemeine Messmethoden:

Messmethode für IEC

25

Genauigkeit von 0,1 mg. Die Ionenaustauschkapazität wird dann aus dem Verbrauch Die Leitfähigkeit der Membran hängt stark vom Gehalt an Säuregruppen ausgedrückt entnommen, überschüssiges Wasser abgetupft und die Probe bei 160°C während 4h getrocknet. Dann bestimmt man das Trockengewicht, mo, gravimetrisch mit einer reigesetzte Säure wird mit.0,1 M NaOH titriert. Anschliessend wird die Probe ausgestanzt und in ein mit 100 ml Wasser gefülltes Becherglas gegeben. Die onenaustauschkapazität wird eine Probe mit einem Durchmesser von 3 cm der $0,1 {
m M}$ NaOH bis zum ersten Titrationsendpunkt, ${
m V}_1$ in ml, und dem durch die sog. Ionenaustauschkapazität (IEC) ab. Zur Messung der frockengewicht, mo in mg, gemäss folgender Formel berechnet:

30

 $EC=V_1*300/m_c$

Messmethode für spezifische Leitfähigkeit

Anordnung im potentiostatischen Modus und unter Verwendung von Platinelektroden ner 4-Pol-(Draht, 0,25 mm Durchmesser) gemessen. Der Abstand zwischen den Die spezifische Leitfähigkeit wird mittels Impedanzspektroskopi

einem einfachen Modell bestehend aus einer parallelen Anordnung eines ohm'schen gemessen. Zur Messung der Temperaturabhängigkeit wird die Messzelle in einem Probennähe positioniertes Pt-100 Thermoelement geregelt. Nach Erreichen der stromabnehmenden Elektroden beträgt 2 cm. Das erhaltene Spektrum wird mit Widerstandes und eines Kapazitators ausgewertet. Der Probenquerschnitt der Ofen auf die gewünschte Temperatur gebracht und über eine in unmittelbarer Temperatur wird die Probe vor dem Start der Messung 10 Minuten auf dieser phosphorsäuredotierten Membran wird unmittelbar vor der Probenmonfage

Temperatur gehalten

2

Patentansp

24

2003/CVG 046

- Protonenleitende Polymermembran auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte
- Lösen des Polyazol-Polymeren in organischen Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion, 8
- Erwärmen der Lösung erhältlich gemäß Schritt A) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 400°C, vorzugsweise bis zu 350°C, insbesondere von bis zu 300°C, $\widehat{\mathbf{B}}$
- Bilden einer Membran unter Verwendung der Lösung des Polyazof-Polymeren gemäß Schritt B) auf einem Träger und \odot

2

- Behandlung der in Schrift C) gebildeten Membran bis diese selbsttragend $\widehat{\Box}$
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) organische Phosphonsäureanhydride der Formel ď

2

oder um linearen Verbindungen der Formel

20

oder um Anhydride der mehrfachen organsichen Phosphonsäuren der Formel

worin der Rest R und R' gleich oder verschieden ist und für eine $C_1\!-\!C_{20}\!-\!$ kohlenstoffhaltigen Gruppe steht.

. 25

- 3. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, chritt A) zusätzlich eine Polyphosphorsäure mit einem Gehalt berechter als P₂O₅ (acidimetrisch) von mindestens 83% eingesetzt wird.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schrift A), B)
 oder Schrift C) eine Lösung oder eine Dispersion/Suspension erzeugt wird.

 Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) eingesetzte Polymer wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel (I) und/oder (II)

$$\begin{pmatrix} X & Ar^{1} \\ N & X \end{pmatrix}$$
 (1)

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

worin

5

- Ar gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar¹ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar² gleich oder verschieden sind und für eine zwei oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

20

- X gleich oder verschieden ist und für Sauerstoff, Schwefel oder eine Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eine 1- 20 Kohlenstoffatome aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt, enthält.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) ein Polymer ausgewählt aus der Gruppe Polybenzimidazol, Poly(pyridine),

25

15

26

Poly(k e), Polyimidazole, Polybenzthiazole, Polybenzoxazole, Polyoxadiazole, Polyquinoxalines, Polythiadiazole und Poly(tetrazapyrene) eingesetzt wird.

8. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) eingesetzte Polymer ein oder mehrere wiederkehrende Benzimidazoleinheiten

wobei n eine ganze Zahl größer gleich 10, vorzugsweise größer gleich 100 ist, enthält

10

35

30

Memi daß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß vos, während oder nach Schritt A) und/oder B) oder vor Schritt C) ein weiteres Polymer als Blendmaterial zugesetzt wird.

တ်

 Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß vor Schritt D) die Viskosität durch Zugabe von Phosphorsäure und/oder von organo-Phosphonsäuren eingestellt wird.

Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die gemäß Schritt
 erzeugten Membran in Gegenwart von Feuchtigkeit bei Temperaturen und für eine Zeitdauer behandelt wird bis die Membran selbsttragend ist und ohne Beschädigung vom Träger abgelöst werden kann.

2

12. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung der Membran in Schritt D) erfolgt bei Temperaturen oberhalb 0°C und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10°C und 120°C, insbesondere zwischen Raumtemperatur (20°C) und 90°C, in Gegenwart von Feuchtigkeit bzw. Wasser und/oder Wasserdampf erfolgt.

13

13. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung der Membran in Schritt D) zwischen 10 Sekunden und 300 Stunden, vorzugsweise 1 Minute bis 200 Stunden, beträgt.

14. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt C) als Träger eine Elektrode gewählt wird und die Behandlung gemäß Schritt D) dergestalt ist, daß die gebildete Membran nicht mehr selbsttragend ist.

25

 Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schrift C) eine Schicht mit einer Dicke von 20 und 4000 μm, vorzugsweise zwischen 30 und 3500 μm, insbesondere zwischen 50 und 3000 μm erzeugt wird.

30

16. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die in Schritt D) gebildete Membran eine Dicke zwischen 15 und 3000 μm, vorzugsweise zwischen 20 und 2000 μm, insbesondere zwischen 20 und 1500 μm hat.

 Elektrode die mit einer protonenleitenden Polymerbeschichtung auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte

 Lösen des Polyazol-Polymeren in organischen Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion,

gas auf Temperaturen von bis zu 400°C, vorzugsweise bis zu Erwärmen der Lösung erhältlich gemäß Schritt A) u insbesondere von bis zu 300°C,

B

- Bilden einer Membran unter Verwendung der Lösung des Polyazol-Polymeren gemäß Schritt B) auf einer Elektrode und \odot
- Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran. <u>a</u>
- Elektrode gemäß Anspruch 17, wobei die Beschichtung eine Dicke zwischen 2 und 3000 μm, vorzugsweise zwischen 3 und 2000 μm, insbesondere zwischen 5 und 1500 μm hat. <u>8</u>
- mindestens eine Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode und 16. <u>6</u>
- Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode gemäß Anspruch 17 oder 18 und mindestens eine Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 16. 20.
- Brennstoffzelle enthaltend eine oder mehrere Membran-Elektroden-Einheiten gemäß Anspruch 19 oder 20. 21.

Zusammel

2003/CVG 046

Protonleitende Membran und deren Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige protonenleitende Polymermembran thermischen Eigenschaften vielfältig eingesetzt werden kann und sich insbesondere als Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM) zur Herstellung von Membran-Elektrodenauf Basis von Polyazolen, die aufgrund ihrer hervorragenden chemischen und Einheiten für sogenannte PEM-Brennstoffzellen eignet.

10

32

9